# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

10-080989

(43) Date of publication of application: 31.03.1998

(51)Int.CI.

B32B 27/34 B29C 47/06 B29C 55/12 B32B 27/28 B32B 27/32 // CO8L 23/08 CO8L 77/02 B29L 9:00

(21)Application number: 09-188869

(71)Applicant: GUNZE LTD

(22)Date of filing:

09.06.1997

(72)Inventor: BIWAKI HIDEKAZU

**GOTO HIROSHI** 

HAIJIMA KATSUTOMO HONDA HIROYUKI SUZUKI SHINICHI **NIWA OSAMU KURIO HIROKI** 

(30)Priority

Priority number: 08215866

Priority date: 12.07.1996

Priority country: JP

#### (54) MULTILAYER POLYAMIDE FILM

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To make pinhole resistance improve by making the polyamide layer of a multilayer film from a composition of a crystalline polyamide, an amorphous polyamide, a and modified ethylene-vinyl acetate copolymer.

SOLUTION: The polyamide layer of a multilayer film having at least two layers including the polyamide layer is made from a composition of a crystalline polyamide, an amorphous polyamide, and a modified ethylene-vinyl acetate copolymer. The polyamide layer is composed of 62-97wt.% crystalline polyamide, 28-1wt.% amorphous polyamide, and 10-2wt.% modified ethylenevinyl acetate copolymer. When the content of the crystalline polyamide is below 62wt.%, the film tends to be hardened to reduce its pinhole resistance, and when it exceeds 97wt.%, the film tends to be broken to make film making difficult. When the content of the amorphous polyamide exceeds 28wt.%, the film tends to be hardened to reduce its pinhole resistance.

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-80989

(43)公開日 平成10年(1998) 3月31日

(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所
B 3 2 B 27/34			B32B	27/34				
B 2 9 C 47/06			B 2 9 C	47/06	•			
55/12				55/12				
B 3 2 B 27/28	101		B 3 2 B	27/28		1 (	1	
27/32				27/32			D	
		<b>永精査審</b>	未請求 請求	項の数9	書面	(全	7 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平9-188869		(71)出願人	0000013	339			
				グンゼ	株式会	社		
(22)出願日	平成9年(1997)6月	19日		京都府	被部市	青野町	丁膳所 1	番地
			(72)発明者	1 枇杷木	秀和			
(31)優先権主張番号	特願平8-215866			福島県	安達郡:	本宮田	<b>丁大字荒</b>	井宇恵向88番地
(32)優先日	平8 (1996) 7月12日	3		福島	プラス	チック	フス株式	会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	後藤	博志			
				福島県	安達郡.	本宮田	<b>丁大字荒</b>	汫宇恵向88番地
				福島	プラス	チック	フス株式	会社内
			(72)発明者	配島 3	功共			
				福島県	安達郡:	本宮町	<b>丁大字荒</b>	井宇恵向88番地
				福島	プラス	チック	フス株式	会社内
								最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 ポリアミド系多層フィルム

## (57)【要約】

【目的】本発明は耐ピンホール性の改善を主な目的とするものであり、これにより、従来に優れるカスバリアー性が発揮されるものである。

【構成】ポリアミド系樹脂層を含む、少なくとも2層を有する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変性エチレン一酢酸ビニル共重合体の組成物層であるポリアミド系多層フィルムを主な構成とするものである。

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】ポリアミド系樹脂層を含む、少なくとも2層を有する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変性エチレンー酢酸ビニル共重合体の組成物層であるポリアミド系多層フィルム。

【請求項2】ポリアミド系樹脂層/エチレンー酢酸ビニル共重合体けん化物層/ポリアミド系樹脂層がこの順に設けられてなる、少なくとも3層を有する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変性エチレンー酢酸ビニル共重合体の組成物層であるポリアミド系多層フィルム。

【請求項3】ポリアミド系樹脂層/キシリレンジアミン系ポリアミド樹脂層/ポリアミド系樹脂層がこの順に設けられてなる、少なくとも3層を有する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変性エチレン一酢酸ビニル共重合体の組成物層であるポリアミド系多層フィルム。

【請求項4】ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド6 2~97重量%、非晶質性ポリアミド28~1重量%及 20 び変性エチレンー酢酸ビニル共重合体10~2重量%の 組成物層である請求項1~3のいづれかに記載のポリア ミド系多層フィルム。

【請求項5】ポリアミド系樹脂層が結晶性ポリアミド62~93重量%、非晶質性ポリアミド28~5重量%及び変性エチレン一酢酸ビニル共重合体10~2重量%の組成物層である請求項1~3のいづれかに記載のポリアミド系多層フィルム。

【請求項6】結晶性ポリアミドが6ーナイロンである請求項 $1\sim5$ のいづれかに記載のポリアミド系多層フィル 30 ム。

【請求項7】非晶質性ポリアミドがヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸及び/又はイソフタル酸との共重合体である請求項1~6のいづれかに記載のポリアミド系多層フィルム。

【請求項8】共押出により積層され、縦横2軸に延伸されてなる請求項1~7のいづれかに記載のポリアミド系多層フィルム。

【請求項9】ポリアミド系樹脂層の少なくとも一方に、変性ポリオレフィン樹脂層を介してポリオレフィン樹脂 40層が設けられてなる請求項1~8のいづれかに記載のポリアミド系多層フィルム。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は耐ピンホール性の改善されたポリアミド系多層フィルムに関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来より、ポリアミド系樹脂層を含む多層フィルムはガスバリアー性、強靭性等を有するフィルムとして各方面で多用されており、例えばポリアミド系 50

樹脂層/エチレンー酢酸ビニル共重合体けん化物層/ポリアミド系樹脂層がこの順に設けられてなる多層フィルムが一応ポヒュラーなフィルムと思われる。このような多層フィルムにおけるポリアミド系樹脂層としては結晶性ポリアミドと非晶質性ポリアミドとの組成物層からなるものも知られており、延伸性が良好のために、注目すべき製品でもある。

【0003】しかしながら、これら多層フィルムは耐ピンホール性にやや難点があった。即ち、例えば角ばった 物品の包装等に使用する時には、その角ばった部分がピンホールを生じ易く、このピンホールのために、多層フィルムが有する優れたガスバリアー性を阻害する結果ともなっていた。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】このような従来の問題 点を解決するために本発明者らは、ポリアミド系樹脂層 の組成について着目し、ついに本発明を完成するに至っ た。即ち、本発明は耐ピンホール性の改善を主な目的と するものであり、これにより、従来に優れるガスバリア 一性が発揮されるものである。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明の特徴とするとこ ろは、ポリアミド系樹脂層を含む、少なくとも2層を有 する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系樹脂層が 結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変性エチレ ン一酢酸ビニル共重合体の組成物層である点にあり、更 にその特徴とするところはポリアミド系樹脂層/エチレ ン一酢酸ビニル共重合体けん化物層/ポリアミド系樹脂 層がこの順に設けられてなる、少なくとも3層を有する ポリアミド系多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系 樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変 性エチレン一酢酸ビニル共重合体の組成物層である点に あり、更にその特徴とするところは、ポリアミド系樹脂 層/メタキシリレンジアミン系ポリアミド樹脂層/ポリ アミド系樹脂層がこの順に設けられてなる、少なくとも 3層を有する多層フィルムにおいて、前記ポリアミド系 樹脂層が結晶性ポリアミド、非晶質性ポリアミド及び変 性エチレンー酢酸ビニル共重合体の組成物層である点に ある。

### [0006]

【発明の実施の態様】次に、課題を解決するための手段を更に詳述すると共に、発明の実施の態様を述べることにする。本発明におけるポリアミド系樹脂層を構成する結晶性ポリアミドとしては、特に制限はないが、6ーナイロン、66ーナイロン、12ーナイロンおよびそれらの共重合体等を例示でき、非晶質性ポリアミドとしては、特に制限はないが、ヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸及び/又はイソフタル酸との共重合体等を例示できる。また、変性エチレン一酢酸ビニル共重合体としては、特に制限はないが、エチレン一酢酸ビニル共重合

体にマレイン酸、フマル酸等の極性基を有するカルボン酸やその無水物等がグラフト共重合されてなる変性体を例示できる。ここで、変性エチレンー酢酸ビニル共重合体を用いる目的はポリアミド系樹脂層に柔軟性を付与せしめ、その捻れ屈曲性を改善するためであり、特に低温下においてその特徴が発揮され、例えば、冷凍食品の包装、冬期の輸送等に好適である。

【0007】ポリアミド系樹脂層の配合比は特に制限は ないが、結晶性ポリアミド62~97重量%、非晶質性 ポリアミド28~1重量%及び変性エチレン一酢酸ビニ ル共重合体10~2重量%程度を例示でき、好ましくは 結晶性ポリアミド62~93重量%、非晶質性ポリアミ ド28~5重量%及び変性エチレンー酢酸ビニル共重合 体10~2重量%程度を例示できる。結晶性ポリアミド が62重量%未満の場合フィルムの風合が硬くなり易く なる上に、耐ピンホール性もダウンする傾向があり、9 7重量%を超える時は破れが発生する傾向もあって成膜 しにくくなり易く、耐ピンホール性も改善されにくい傾 向がある。また、非晶質性ポリアミドが1重量%未満の 場合、破れが発生する傾向もあって成膜しにくくなり易 20 く、28重量%を超える時フィルムの風合が硬くなり易 くなる上に、耐ピンホール性もダウンする傾向がある。 更に、変性エチレン一酢酸ビニル共重合体が2重量%未 満の場合、耐ピンホール性が改善されにくい傾向もあ り、10重量%を超える時はフィルムの透明性が大幅に ダウンする傾向があって、食品包装等において実用上で 問題となることが懸念される上に、結晶性ポリアミドと 変性エチレンー酢酸ビニル共重合体との融点の差が大き くなり過ぎ、均一に溶融押出成膜しにくくなって、ゲル やボツが発生する原因ともなることもある。しかしなが 30 ら、これらの範囲は特に制限を受けるものではなく、好 ましい多層フィルムが得られるならばこれらの範囲を超 えてもいっこうに差しつかえない。

【0008】また、エチレン一酢酸ビニル共重合体けん 化物とは、特に制限はないがエチレン含有量20~65 モル%、けん化度90%以上のものを例示でき、キシリ レンジアミン系ポリアミド樹脂とは、特に制限はないが メタ及び/又はパラキシリレンジアミンとアジピン酸等 のジカルボン酸から合成された重合体を例示できる。更 に、ポリオレフィン樹脂とはポリエチレン、ポリプロピ レン、ブテンおよびこれらの適宜の共重合体等を例示で き、就中、線状低密度ポリエチレン、線状超低密度ポリ エチレン、エチレン一酢酸ビニル共重合体等が好ましい ものとして例示できるが、特に制限はなく、変性ポリオ レフィン樹脂とは、前記したポリオレフィン系樹脂にマ レイン酸、フマル酸等の極性基を有するカルボン酸やそ の無水物等がグラフト共重合されてなる変性体を例示で きるが、特に制限はない。以上に例示した各層には、必 要ならば適宜の熱可塑性樹脂や帯電防止剤等の適宜の添 加剤等を加えることはいっこうに差しつかえない。ま

た、多層フィルムを巻き取る際に巻き状態をやや柔らかめの適正状態にするために、添加剤としてポリメタクリル酸メチル等をポリアミド系樹脂層等に加えることも有り得る。

【0009】本発明の多層フィルムは前記したキシリレンジアミン系ポリアミド樹脂層等に本発明に係る変性エチレン一酢酸ビニル共重合体を添加してもよく、こうすることでより耐ピンホール性に併せて層間強度も向上する。勿論、こうした変性エチレン一酢酸ビニル共重合体をエチレン一酢酸ビニル共重合体けん化物層に例えば2~10重量%程度添加することにより層間強度も一層向上するが、ポリアミド系樹脂層に変性エチレン一酢酸ビニル共重合体が添加されているので、該けん化物層に添加しなくとも、これでも通常で使用に差しつかえない程度の層間強度は保証される。

【0010】本発明に係る多層フィルムとしては「ポリアミド系樹脂層/エチレンー酢酸ビニル共重合体けん化物層/ポリアミド系樹脂層」、「ポリアミド系樹脂層/エチレンー酢酸ビニル共重合体けん化物層/ポリアミド系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層」「ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/変性ポリオレフィン系樹脂層/ボリアミド系樹脂層/変性ポリオレフィン層/ポリアミド系樹脂層/変性ポリオレフィン層/ポリアミド系樹脂層/変性ポリオレフィン層/ポリアミド系樹脂層/キシリレンジアミン系ポリアミド樹脂層/ポリアミド系樹脂層」の構成のものを例示でき、特に制限はない。

【0011】本発明に係る多層フィルムの全体厚さや、 各層の厚さは適宜でよく特に制限はないが、通常では全 体厚さは4.5~130ミクロン、好ましくは10~8 0ミクロンを例示でき、各層の厚さはポリアミド系樹脂 層が2~50ミクロン、好ましくは3~30ミクロン、 エチレン一酢酸ビニル共重合体けん化物層が1~20ミ クロン、好ましくは2~15ミクロン、変性ポリオレフ ィン層が0.5~20ミクロン、好ましくは1~4ミク ロン、ポリオレフィン系樹脂層が1~40ミクロン、好 ましくは2~30ミクロンを例示できる。ここでポリア ミド系樹脂層の厚さについては製膜性を考慮すると2ミ クロン以上が望ましく、物性面、強度面等を考慮すると 3~30ミクロンが好ましい値と云える。エチレン一酢 酸ビニル共重合体けん化物層の厚さについては酸素透過 率等を考慮すると1~20ミクロン、好ましくは2~1 5ミクロンが望ましい値と云え、変性ポリオレフィン層 の厚さについては層間接着強度等を考慮すると0.5~ 20ミクロン、好ましくは1~4ミクロンが望ましい値 と云え、ポリオレフィン系樹脂層の厚さについてはヒー トシール強度等を考慮すると1~40ミクロン、好まし くは2~30ミクロンが望ましい値と云える。また、全 体厚さについては電子部品等の包装やバルーン等の用途については薄手のものが好まれ、シート等の用途については厚手のものが好まれるので、一般的に4.5~130ミクロン、好ましくは10~80ミクロンをあげることができる。この際、各層の厚さについては、上記に例示された各層のうち、ポリアミド系樹脂層を除く少なくとも一つの層を有しないどのような構成の多層フィルムであっても、上記値が好ましいものとして例示できることは勿論である。

【0012】本発明の多層フィルムを製造するには、基 10本的には従来から用いられている積層方法によればよく、特に制限はないが、通常では共押出により製膜しながら多層化せしめるのが、好適である。この際、製膜後の延伸の有無については自由であるが、諸物性の向上を期するならば、延伸を行うのが望ましい。延伸後の熱処理の有無についても自由であるが、熱収縮性を必要とするならば、弱い熱処理か熱処理なしが望ましく、収縮性を必要としないならば、通常の熱処理を行うのが望ましい。

【0013】以上は本発明を例示的に述べたもので、本 20 発明はかかる記載に制限を受けるものでないことは勿論 である。

#### [0014]

【実施例】以下に、本発明を比較例と共に実施例によって、更に詳述する。

#### 実施例1

ポリアミド系樹脂(ナイロンー6、76.9重量%、ヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸及びイソフタル酸との共重合系体非晶質性ナイロン、19.2重量%及び変性エチレンー酢酸ビニル共重合体3.9重量%の配合30組成物)/エチレン一酢酸ビニル共重合体けん化物(エチレン含有量32モル%、けん化99%)/ポリアミド系樹脂(前記と同じ)をこの順序で共押出により製膜し、多層フィルムを得た。引き続きこのフィルムをテンターにより縦方向に3.0倍、横方向に4.0倍に延伸し、更に熱処理して厚さ15ミクロンフィルムを得た。この際、各層の厚さは表面から順に6/3/6ミクロンであった。

#### 【0015】実施例2

実施例1におけるエチレンー酢酸ビニル共重合体けん化 40 物の代りに、メタキシリレンジアミンとアジピン酸から合成された重合体であるキシリレンジアミン系ポリアミド樹脂を用いる以外、実施例1と同様にして厚さ15ミクロンフィルム多層フィルムを得た。この際、各層の厚さは表面から順に5/5/5ミクロンであった。

## 【0016】実施例3

実施例1の層構成における両表面のポリアミド系樹脂層に変性ポリエチレン樹脂層を介して線状低密度ポリエチレン樹脂層が積層されてなる以外実施例1と同様にして厚さ25ミクロンフィルム多層フィルムを得た。この

際、各層の厚さは表面から順に3/2/5/3/5/2/5ミクロンであった。

### 【0017】 実施例4

実施例1の層構成における片表面のポリアミド系樹脂層に変性ポリエチレン樹脂層を介して線状低密度ポリエチレン樹脂層が積層されてなる以外実施例1と同様にして厚さ40ミクロンフィルム多層フィルムを得た。この際、各層の厚さはポリアミド系樹脂層の表面から順に6/3/6/2/23ミクロンであった。

#### 【0018】実施例5

線状低密度ポリエチレン樹脂/変性ポリエチレン樹脂/実施例1と同じポリアミド系樹脂/変性ポリエチレン樹脂/線状低密度ポリエチレン樹脂をこの順序で共押出により製膜し、多層フィルムを得た。引き続きこのフィルムをテンターにより縦方向に3.0倍、横方向に4.0倍に延伸し、更に熱処理して厚さ30のミクロンフィルムを得た。この際、各層の厚さは表面から順に6/2/10/2/10ミクロンであった。

# 【0019】 実施例6

実施例1と同じ構成で、各層の厚さのみ表面から順に8 /9/8ミクロン(従って全体の厚さは約25ミクロン)とした。

## 【0020】比較例1

ポリアミド系樹脂(ナイロンー6、80重量%及びヘキサメチレンジアミンとテレフタル酸並びにイソフタル酸との共重合体系非晶質性ナイロン、20重量%の配合組成物)/エチレン一酢酸ビニル共重合体けん化物(エチレン含有量32モル%、けん化度99%)/ポリアミド系樹脂(前記と同じ)を共押出により製膜し、多層フィルムを得た。引き続きこのフィルムをテンターにより縦方向に3.0倍、横方向に4.0倍に延伸し、更に熱処理して厚さ15ミクロンフィルムを得た。この際、各層の厚さは表面から順に6/3/6ミクロンであった。

#### 【0021】比較例2

比較例1の層構成における片表面のポリアミド系樹脂層に変性ポリエチレン樹脂層を介して線状低密度ポリエチレン樹脂層が積層されてなる以外比較例1と同様にして厚さ40ミクロンの多層フィルムを得た。この際、各層の厚さはポリアミド系樹脂層の表面から順に6/3/6/2/23ミクロンであった。

#### 【0022】比較例3

比較例1と同じ構成で、各層の厚さのみ表面から順に8/9/8ミクロン(従って全体の厚さは約25ミクロン)とした。

【0023】尚、実施例の各多層フィルムは必要ならば その両表面または片表面にコロナ放電処理を程こすこと は自由である。次に、以上の実施例、比較例の物性を表 1及び表2に示す。この表1、表2における実施例1、 比較例1の多層フィルム、及び表2における実施例6、 50 比較例3の多層フィルムはその片表面にコロナ放電処理 を施したもののデータである。

\* \*【表1】

項目		実	施例	1	比較	例 1	実	施例4	比較例2		試験方法と単位	
平均	匀厚み 15.0		0	1	5.0	40.0		40.0		ミクロン		
~1	ヘイズ 6		6.	3	4.5			5.8	5.0		ASTM D-1003, 96	
引張。	DM	2	2303		2240		- (	583	71	.1	JIS K-6732	
一 強度	TD	2	2473		2698		,	953	99	5	kg/cm²と%	
引張.	MD		115		133			155		18	※ 注 ## 卡向	
伸展	TD		98		78		80		78		ND、機械方向 TD、横方向	
衝撃強度		1	1.3		]	1.7	11.1		14.3		打抜式インパクトテスタ ー、小球、kg·cm	
貫孔引	渡		0.	98		0.74		11.3	9.3		S54 厚生省告示 17号、kg	
耐Ey	25℃		2.	0	31.5			1.5		1.5	【0024】参照	
性性	-20	Ĉ	0.	5	35.5						平均個数 (N=4)	
	dm		0.67		0.85						ASTM D=1894 (20)如理面)	
滑性	sm		0.62		0.77				<u> </u>		(22/23261/	
用江	ďш		0.		0.36						(コロナ非処理面) ※ 注	
	sm		0.38		0.33						dm、動摩擦係数 sm、静摩擦係数	
収.	MD		2.5		2.5			2.0		1.5	100 ℃×30秒、%	
収縮率 え	k Ti		1.	. 0	1.4			2.0		1.0	ASTM D=3985	
酸素	5過度 ※ 1		1	. 7		1.8		1.9		2.0	cc/m <sup>2</sup> ·24h·ats (20 °C×65%RH)	
透湿度 94			107		g/m²·24h·ats		JIS Z-0208 (40°C×90%RH)					
<u> 카</u> 과 処		理面	a l	54	4 < 54 -		<				JIS K-6768 dyn/cm	
指数 2吋 非		処理	理面 36		,	46					Qyffy Gill	
寒包	<b>美包 20分 0</b>		0			5		1		4	【0024】参照	
1	7 30分 1			8			1	1 8		個数		
触感	触感テスト		0		×			0	×~∆		【0024】参照	

※1、フラット状フィルムでは、どの例も差はほとんど出ない。

10

9								10
項目	1	実施例6		比較	例3			試験方法と単位
平均	厚み	24.2		2	25.2			ミクロン
ヘイズ		6.	1		1.3			ASTM D-1003, %
引張 <sub>压</sub> MD		1883		158	88			JIS K-6732
強度	TD	2105		200	66			kg/cm²と%
引張。	MD	108		135				
伸馬	TD	95		78				TD、穩芳尚
衝擊引	接	13.2		12.5				打抜式インパクトテスク ー、小球、kg·cm
貫孔引	<b>É</b> 度	1.	24		1.16			S54 厚生省告示 17号、kg
耐じ	25℃	0			1.5			【0024】参照 平均個数
*・ル性	-20 °	C 1.	1.0		12.5			(N=4)
	dm	0.72		0.85				ASTM D=1894 (307処理面)
滑性	sm	0.64		0.77				(207天过主国)
(FIII	dm	0.36		0.41				(10)非処理面) ※ 注
	SM	0.33		0.33				dm、動摩擦係数 sm、静摩擦係数
収	MD	1.	. 6	1.4				100 ℃×30秒、%
収縮率	k TD	- 0.9		0.4			 	
<b></b>	透過度 ※ 1	<b>夏</b> 0.3		0.3				ASTM D-3985 cc/m <sup>2</sup> ·24h·ats (20°C×65%RH)
칸 끄러 処理		里面	面 54 <		54 <	<		JIS K-6768
別   コロナ 処理面   5   数   コロナ 非処理面   3		36	>	50			dyn/cm	
実包テス	20分 0			5				【0024】参照
\frac{1}{2} \text{\text{\$\sigma}}	30分 0				10			個数
触感テスト 〇		)		×			【0024】参照	

※1、フラット状フィルムでは、どの例も差はほとんど出ない。

【0024】表1、表2における耐ピンホール性は理化 学工業(株)製のゲルボテスターによるもので、その測 定方法は、折り径150mm、長さ300mmの筒状に 製袋したフイルムをゲルボテスターに装着し、捻り角度 440°で15.0 c mの屈曲直線運動を25℃で10 00回及び-20℃で200回繰り返した後、浸透液を 用いてピンホールの数を調べるものである。更に、同様 にして−20℃で200回繰り返した試験も行った。 尚、測定は資料の中央部における300cm2の箇所で 40 行った。また、実包テストとは角餅をフィットするよう にフィルムで包装した後、その角餅8個を6角柱の形状 を有し、1分間に50回転する回転ドラムに入れ、20 分および30分回転させた状態で、ピンホールの生じた フィルムで包装されている角餅の個数をチェックした。 この際、ピンホールは空気の出入りが可能な程度の大き さで、カラー溶液で調べればピンホールが目視できる。 更に、触感テストとは風合、即ち硬さや柔軟性の状態を

手ざわりによりチェックし、○は適度の柔軟性があり良好、△はやや硬目で良好とは言い難い、×は硬いの3段階で判定した。

【0025】かかる表1、表2によると、本発明のものは顕著に耐ピンホール性が向上し、かつ触感も良好であって、適度の柔軟性があるのに対し、従来技術に係る比較例のものは耐ピンホール性が劣り、触感からしても硬質ものもであっることが解る。

### 0 [0026]

【発明の効果】本発明は、以上の構成により耐ピンホール性が改善されると言う格別の効果を奏するものであり、これによりガスバリアー性が向上したポリアミド系多層フィルムの提供を可能としたもので、あらゆる用途に広範に利用され、例えば食品包装等に好適に利用される。就中、角ばった物品の包装、冷凍食品の包装、包装物品の冬期の輸送等に効果的である。

# フロントページの続き

(51) Int.C1.6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

// C O 8 L 23/08

77/02

B 2 9 L 9:00

C 0 8 L 23/08

77/02

(72)発明者 本田 裕之

福島県安達郡本宮町大字荒井宇恵向88番地

福島プラスチックス株式会社内

(72)発明者 鈴木 慎一

福島県安達郡本宮町大字荒井宇恵向88番地

福島プラスチックス株式会社内

(72)発明者 丹羽 治

福島県安達郡本宮町大字荒井宇恵向88番地

福島プラスチックス株式会社内

(72)発明者 栗生 裕樹

福島県安達郡本宮町大字荒井宇恵向88番地

福島プラスチックス株式会社内